19 日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭61-68139

@Int_Cl.4	識別記号	厅内整理番号	43公開	昭和61年(1986)4月8日
B 01 J 27/13 B 01 D 53/36 B 01 J 27/198	104	7059-4G Z-8516-4D 7059-4G		
27/24		7059—4G	審査請求有	発明の数 1 (全4 頁)

母発明の名称 一酸化炭素酸化触媒

②特 願 昭59-188777

②出 願·昭59(1984)9月11日

⑫発	明	者	杉	森	健一	郎	豊橋市明海町1番地 トピー工業株式会社豊橋製作所内
⑫発	明	者	山	本		朥	豊橋市明海町1番地 トピー工業株式会社豊橋製作所内
⑫発	明	者	堀	井	郁	男	豊橋市明海町1番地 トピー工業株式会社豊橋製作所内
70発	明	者	松	下		肇	横浜市緑区梅が丘6番地2 日本専売公社中央研究所内
@発	明	者	石	黒	繁	夫	横浜市緑区梅が丘6番地2 日本専売公社中央研究所内
⑦発	明	者	市	瀬		宏	横浜市緑区梅が丘6番地2 日本専売公社中央研究所内
⑫発	. 明	者	水	崎	茂	蜴	横浜市緑区梅が丘6番地2 日本専売公社中央研究所内
创出	願	人	F 1	- I	業株式会	≩社	東京都千代田区四番町5番地9
⑦出	顖	人	日本	本たばこ	産業株式	式会	東京都港区虎ノ門2丁目2番1号
			社				

人 弁理士 滝野 秀女

明 細 種

1.発明の名称

一酸化炭素酸化触媒

2.特許請求の範囲

の代 理 人

多孔質担体にパラジウム塩と網塩からなる主触 媒成分およびパナジウム化合物もしくはパナジウ ム化合物とリン化合物の両者からなる助触媒成分 を担持させたことを特徴とする一酸化炭素酸化触 媒。

3.発明の詳細な説明

本発明は一酸化炭素を含有する空気中から一酸 化炭素を酸化除去するための一酸化炭素酸化触媒 に関する。

(産業上の利用分野)

一般に、炭素や含炭素化合物の不完全燃焼によって発生する一酸化炭素(以下単に COともいう)は、血液中のヘモグロビンと強固に結合して COヘモグロビンを形成し、血液の酸素吸収および運搬の役割を署しく阻害するため、 頭痛、 めまいなどの急性中毒症状をひき起こし、 養だしい場合に

は死に至らしめる。又、COを高濃度に含有する 空気に長期的に暴露された場合には慢性心臓疾患 を窓起するといわれている。

CO酸化触媒は、空気中の有害なCOを無害な 炭素ガス(CO。)に酸化する目的で、空気清浄 器、ガスマスクの吸収缶、たばこフィルターなど に使用されているが、高濃度のCOを含有する空 気中から効率よくCOを酸化除去し、又、長時間 の使用にも耐えうるCO酸化触媒の開発が切望さ れている。

〔従来の技術〕

従来、自然環境下、すなわち、常温、常圧、常 湿下で使用できるCO酸化触媒として数多くの提 案がなされている。それらを大別すると以下のよ うである。

- (1) 金属酸化物触媒
- (2) 費金属扭持触媒
- (3) レドックス触媒

(1)についての代表的な触媒としては、二酸化マンガンと酸化網を主成分とした、いわゆるホブカ

BEST AVAILABLE GOBY

特開昭 61- 68139 (2)

--- (4)

リット触媒が知られている(特開昭 5 1 - 7 2 9 8 8 号、特開昭 5 3 - 9 6 3 9 9 号)。しかし、このホプカリット触媒は空気中の水分によって失活が署しく速く、自然環境下で使用する場合は強力な乾燥剤との併用が必要である。

②については、パラジウムや白金などの貸金属を担持した触媒が知られている(特開昭55-73344号、同53-149192号、同55-137039号)が、これらに関示された触媒はいずれも2000ppm以下の比較的低濃度のCOを含む空気に対しては有効であるが、CO濃度が1%以上の比較的高濃度の空気中からのCO除去効果は低く、短時間で失活する欠点がある。

又、③についての典型的な触媒は、塩化パラジウムと塩化第二銅からなるレドックス対を形成した触媒で、いわゆるワッカー型触媒として周知である。この触媒はエチレンからアセトアルデヒドを合成する目的で開発されたものであるが、COの酸化に対しても高活性な触媒として機能する。

この触媒をCOの酸化に用いた場合、以下の反

応式に示される機構が提示されている (J. Air Pollution Control Assoc.28、253 (1978))。

 $C O + P d C \ell_2 \cdot 2 H_2 O \rightarrow$

CO₂ + Pd + 2 H C l + H 2 O ... (1)

 $Pd^{\circ} + (CuC\ell_{2})_{2} \cdot 2H_{2}O \rightarrow$

PdC & 2 · 2 H 2 O + C u 2 C & 2 ··· (2)

Cu 2 C & 2 + 2 H C & + H 2 O + 1/2 O 2 -

(CuCl₂)₂·2H₂O ...(3)

(1) + (2) + (3)の合計 СО+ ½02 → СО2

しかし、この触媒は多孔質担体に担持し、CO 酸化触媒として長時間使用する場合、COの酸化 熱により触媒の温度が上昇して、(1)式の反応過程 で生じた塩化水素(HCI)が系外に揮散して徐 々にレドックスサイクルのパランスがくずれ、結 果的にCO酸化率が減少するという問題点が生ずる。

(発明が解決しようとする問題点)

本発明はかかる問題点に着目してなされたもので、自然環境下において長時間の使用によっても

活性が低下することのないCO酸化触媒を提供することを目的とする。

本発明者らは従来の塩化パラジウムと塩化第二 網から成るレドックス触媒の高酸化活性を長時間 にわたり持続させる方法について鋭意研究を行なった結果、助触媒成分としてバナジウム化合物もしくはバナジウム化合物とリン化合物の両者を含有させることにより、レドックス触媒の活性の低下を防止しうることを見出し、本発明をなすに至った。

(問題点を解決するための手段)

すなわち、本発明は多孔質担体にパラジウム塩と網塩からなる主触媒成分およびパナジウム化合物もしくはバナジウム化合物とリン化合物の両者からなる助触媒成分を担持させた C O 酸化触媒である。

本発明において、レドックス触媒に添加される バナジウム化合物としては、メタバナジン酸アン モニウム (NH、VO₂)、バナジン酸ナトリウ ム (Na VO₃)、酸化バナジウム (V₂ O₅) などが挙げられ、又リン化合物としてはリン酸 (H = PO+)、5酸化リン (P = O =)、リン酸アンモニウム ((NH+) = PO+) 等が挙げられる。

次に、レドックス触媒を構成するパラジウム塩としては塩化パラジウム(PdCl2)が好ましいが、硫酸パラジウム(PdSO。)や硝酸パラジウム(Pd(NO2)。)などの併用を制限するものではない。更に、網塩としては塩化第二網(CuCl2)の使用が望ましいが、塩化第一網(CuCl2)、硫酸網(CuSO4)、硫酸網(Cu(NO2)。)等の網塩を使用することもできる。

又、本発明の触媒成分の担体としては、 r - アルミナ、活性炭、シリカアルミナ、ゼオライトなどを用いることができるが、多孔質で触媒担体としての機能を有する物質であればその種類に特に制限はなく、ハニカム状に形成した担体や海綿状セラミック体も用いることができる。

本発明の触媒成分の担体に対する担持量は、パ

BEST AVAILABLE COPY

特開昭61-68139(3)

ラジウム塩については 0. 0 1 ~ 0. 2 m mol / gの 範囲が良い。又、網塩は 0. 1 ~ 2. 0 m mol / gの 範囲が良く、好ましくは、 0. 4 ~ 1. 0 m mol / g である。更に、バナジウム化合物は担体に対して バナジウム換算で 0. 1 ~ 3. 0 重量%、好ましくは 0. 5 ~ 1. 5 重量%である。又、リン化合物はリン 換算で 0. 1 ~ 1. 0 重量%でよい。

担体への触媒成分の担持方法としては、パラジ カム塩、網塩およびパナジウム化合物の3者もも くは更にリン化合物を加えた水溶液中に担体を発 で担体上に触媒成分を析出させるがある。又、パナジウム化合物もしくはパナジウム 化合物とリン化合物の両者を予め担体に担持し、 100で以上の温度で無処理した後、パナジウム 塩と網塩を上記の方法で担持させても良い。

(作用)

本発明において添加されるバナジウム化合物の 作用機構としては以下の反応式により説明される。 CO+Pd (OH):

次に実施例を掲げて本発明を具体的に説明する。 (1)触媒試料の調整

週製例1

パラジウム換算で7g、網換算で44g、パナジウム換算で5gを夫々合有する水溶液1300m & を塩化パラジウム、塩化第二網およびメタバナジン酸アンモニウムを用いて調整し、この水溶液に8~14メッシュの粒度の r ーアルミナ1 kg を5時間浸漬した。その後、120°の通風を炭器内で時々優き混ぜながら水分を蒸発させた。乾燥間始12時間後に触媒を乾燥器から取り出し、本発明の触媒(A)を得た。

调製例2

バナジウムイオン (V**) を 5 g 含有する水溶 液 1.3 l をメタバナジン酸アンモニウムを用いて 調整し、これに 8 ~ 1 4 メッシュの粒度の r - アルミナ 1 kgを 4 時間浸漬した。次いで 1 3 0 ℃の 通風乾燥器内に入れ、 1 2 時間時々 役き混ぜなが ら水分を蒸発させた。その後 5 0 0 ℃で更に 2 時間熱処理を行ない、 V 2 O 5 担待 r - アルミナを

→ C O z + P d * + H z O (5)
P d * + V z O 5 + H z O (6)
→ P d (O H) z + V z O 4 (6)
V z O 4 + ½ O 2 → V z O 5 (7)
(5) + (6) + (7) の合計 C O + ½ → C O 2 (8)
すなわち、C O の酸化熱により触媒の温度が上し、塩化パラジウムの一部は熱分解して塩化水

すなわち、COの酸化熱により触媒の温度が上昇し、塩化パラジウムの一部は熱分解して塩化水素 (HCL) が揮散することにより水素化パラジウム (Pd (OH) 2) に変化するが、この水素化パラジウムが酸化パナジウム (V2Os) とレドックス対を形成し、反応式(5)~(7)に従ってCOの酸化が進行する。

換言すれば、塩化水素の揮散により低下した塩化パラジウム一塩化網のレドックス対の機能が、新たに生じた水酸化パラジウムと酸化パナジウムのレドックス対の機能により補塡された形となり、CO酸化活性の持続性が維持されるものと理解される。この酸化パナジウムに加え、リン化合物を添加すると上記の機能が更に助長される。

(実施例)

得た。この担体に塩化パラジウムと塩化第二銅を 調整例1と同じ方法で同量担持させ、本発明の触 媒(B)を得た。

個製例3

表面に r - アルミナの層が形成されたコーディエライト質のハニカム体(径50 m ø、 高さ81.5 m、セル数112セル/inch²)を0.1 mol/ を 没渡のNH。VO。水溶液500m ℓに3時間後週した後、120℃で乾燥した。この浸漬、乾燥性を3回繰返した後、更に500℃で2時間熱処理を行ないV₂О。担持ハニカム体を得た。このハニカム体を更に塩化パラジウム0.1 mol と 位化第二網1.0 mol を含む水溶液500m ℓに浸液した。3時間後にこれを引き上げ、150℃で乾燥し、本発明の触媒(C)を得た。

调製例 4

パナジウムイオン (V^{st}) を 5g、リンイオン (P^{st}) を 3g合有する水溶液 1.3l をメタバナジン酸アンモニウムとリン酸を用いて調製し、これに $8\sim14$ メッシュの粒度の r-r ルミナ 1 kg

BEST AVAILABLE COPY

特開昭61-68139(4)

を 4 時間浸漬した。次いで調製例 2 と同様の方法で熱処理を行ない、 V 2 O 5 と P 2 O 5 担持 r - アルミナを得た。この担体に塩化パラジウムと塩化第二網を調製例 1 と同じ方法で同量担持させ、本発明の触媒(D)を得た。

调製例 5

メタバナジン酸アンモニウム (NH。 VO。) を用いないこと以外は調製例 1 と同様の方法で触 媒 (E) を得、これを対照とした。

(2) C O 酸化活性测定試験

(1)で調製した本発明の触媒(A),(B),(C),(D)および対照としての触媒(E)を用いてそのCO酸化活性を測定した。測定方法は各触媒 1 6 0 m ℓ 宛を内径 5 0 am ¢ のガラス管に充域し、この触媒層に1.0 容量%のCOを含んだ相対湿度 9 5 %、温度 2 5 での空気を 3 2 ℓ / 分の流量で流し、出口における CO 濃度を非分散型赤外分光光度計を用いて測定した。測定結果を第 1 図に示した。

第1図に見られるように、パナジウムを含まな

い触媒 (B) に比し、本発明の触媒 (A) , (B) , (C) および (D) はいずれも長時間の使用によっても C O 酸化活性の低下は認められなかった。 (発明の効果)

以上詳細に述べたように、パラジウム塩と銅塩とからなるレドックス触媒にパナジウム化合物もしくはパナジウム化合物とリン化合物の両者を含有させた本発明のCO酸化触媒は、COに対する酸化活性が高いのみならず、そのCO酸化活性の持続性が著しく優れている。

4. 図面の簡単な説明

第1図はCO酸化触媒のCO酸化活性の経時変化を示すグラフである。

特許出願人 トピー工業株式会社

同 日本専売公社

代理人 准野 秀雄

第 1 図

